② 公開特許公報(A) 昭61-162541

⑤Int_Cl.⁴ 識別記号 庁内整理番号 ④公開 昭和61年(1986)7月23日 C 08 L 25/04 7602-4 J C 08 K 5/53 C A E 6681-4 J C 08 L 71/04 8319-4 J 審査請求 未請求 発明の数 1 (全 7頁)

図発明の名称 難燃性樹脂組成物

②特 願 昭60-2094

22出 願 昭60(1985)1月11日

⑫発 明 者 常 谷 正 己 川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成工業株式会社内

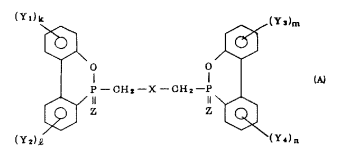
⑪出 願 人 旭化成工業株式会社 大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

明 細 書

1. 発明の名称

難燃性樹脂組成物

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) ポリフエニレンエーテル系樹脂と、スチレン 系樹脂よりなる樹脂組成物 1 0 0 重量部に対し、一般式(A):



族リン酸エステルと併用して 0.5~20 重量部配合せしめた難燃性樹脂組成物

- (2) スチレン系樹脂が、ゴム変性耐衡学性ポリスチレンである特許請求範囲第1項記載の組成物
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、ポリフエニレンエーテル条樹脂とスチレン系樹脂よりなる樹脂組成物に、一般式(A)

$$(Y_1)_k$$

$$\downarrow O \qquad (Y_2)_m$$

$$\downarrow P - CH_2 - X - CH_2 - P$$

$$\downarrow I \qquad Z$$

$$(Y_2)_{\tilde{g}} \qquad (Y_4)_n$$

$$(Y_4)_n$$

(Xは炭素数1~6のアルキレン基、アリーレン基、イミノ基又は酸素、飯黄を、Y1, Y2, Y3, Y4は夫々炭素数1~8のアルキル基、アリール基、又はアルコキシ基を、2は酸素又は飯黄を、k,

l,m,nは夫々0~4の整数を示す。)

で表わされるリン含有化合物を単独或は該リン含 有化合物と芳香族リン酸エステルとを併用して配せしめた、値めて雖然性に使れた樹脂組成物に関 する。

(従来の技術)

ポリフェニレンエーテル系樹脂とスチレン系樹脂のポリマー組成物は、機械的物性、熱的物性、電気的物性等に優れ、家電部品、配電部品、自動車部品、精密機械部品等に広く用いられ、近年その需要の伸びは著しく、有用な材料である。

一方、樹脂に対する産業界の要求性能のひとつとして、難燃化があげられる。米国のU L 規格等に見られる如く、樹脂の難燃化規制は厳しさを増し、その対応が求められており、ポリフェニレンエーテル系樹脂とスチレン系樹脂のポリマー組成物も例外ではない。

この要求に答えるべく、該ポリマー組成物に、 芳香族リン酸エステルを配合させたもの(特公昭 53-418 号公報、特開昭 53-73248 号公報)や、

(X は炭素数1~6のアルキレン基、アリーレン基、イミノ基又は酸素、伽黄を、Y1, Y2, Y3, Y4は 夫々炭素数1~8のアルキル基、アリール基、又 はアルコキシ基を、Z は酸素又は伽黄を、k,l, m,n は天々0~4の整数を示す。)

で表わされるリン含有化合物を単独或は、芳香族リン酸エステルと併用して、ポリフエニレンエーテル系樹脂とよりなる樹脂組成物に配合した時、熟的、機械的物性の低下を引き起こすととなく、極めて優れた難燃性が付与される事を見出し、本発明を完成するに到つた。

即ち、本発明は、ポリフエニレンエーテル系樹脂と、スチレン系樹脂よりなる樹脂組成物100

有機ハロゲン化物、若しくは、有機ハロゲン化物と三酸化アンチモンを併用し配合したもの(特開昭 48 - 7945 号公報、特開昭 51 - 74038 号公報、特開昭·52 - 128946 号公報)や、元素リンを配合したもの(米国将許第 3,663,654 号明細書)等の技術が公開されている。

(発明が解決しようとする問題点)

芳香族リン酸エステルを用いた場合の射熱温度の低下、有機ハロゲン化物、三酸化アンチモンを用いた場合の耐衝撃性の低下や、三酸化アンチモンが医薬用外割物である故の作業性の悪さ、元素リンを用いた場合の樹脂への赤着色化等、充分満足のゆく様な難感剤は開発されておらず、ポリフェー組成物の優れた性能を損り事なく、難燃化する事は強く求められている。

(問題点を解決するための手段)

本発明者等は、この要求に答えるべく、鋭意研究を続けた結果、一般式(A):

重量部に対し、一般式(A):

$$(Y_1)_k$$

$$\downarrow \\ Q \\ P - CH_2 - X - CH_2 - P$$

$$\downarrow \\ Z$$

$$(Y_2)_k$$

$$(Y_4)_n$$

$$(Y_4)_n$$

(Xは炭素数1~6のアルキレン基、アリーレン基、イミノ基又は酸素、硫黄を、Y1,Y2,Y3,Y4は 夫々炭素数1~8のアルキル基、アリール基、又 はアルコキシ基を、2に敷集又は焮黄を、k,l, m,n は天々0~4の整数を示す。)

で表わされるリン含有化合物を単独或は、芳香族リン酸エステルと併用して 0.5~20 重量部配合せしめた 難燃性倒脂組成物である。

本発明にいうポリフエニレンエーテル系御脂と は、一般式

$$(1) \qquad \begin{array}{c} R_1 \\ O - \\ R_2 \end{array} \qquad (1) \qquad \begin{array}{c} R_4 \\ O - \\ R_5 \end{array} \qquad \begin{array}{c} R_2 \\ R_4 \end{array}$$

(式中、R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₆ は炭素数 1 ~ 4 の アルキル基、アリール基、ハロゲン、水素等の一 価の残基であり、R₅, R₆ は同時に水業ではない。) を繰り返し単位とし、構成単位が〔I〕又は、〔I〕 およひ〔II〕からなる単独重台体、あるいは共重台 体が使用できる。

ボリフエニレンエーテル樹脂の単独重合体の代表例としては、ボリ(2,6 ージメチルー1,4 ーフエニレン)エーテル、ボリ(2ーメチルー6 ーエチルー1,4 ーフエニレン)エーテル、ボリ(2,6 ージエチルー6 ー n プロピルー1,4 ーフエニレン)エーテル、ボリ(2 ,6 ージー n プロピルー1,4 ーフエニレン)エーテル、ボリ(2ーメチルー6 ー n プチルー1,4 ーフエニレン)エーテル、ボリ(2ーエチルー6 ー イソプロピルー1,4 ーフエニレン)エーテル、ボリロピルー1,4 ーフエニレン)エーテル、ボリ

(式中、Rは水素、低数アルキルまたは低級アルキルまたはできない、水素、低数アルキルまたび低級でルスはできない、水素がは 0 ~ 5 の選択され、水素がは 0 ~ 5 の選択され、のの形容ののができない。 なる でのでは、 ののでは、 の

本発明に好適なスチレン樹脂成分は、 ゴム変性 耐衝撃性スチレン樹脂、例えば天然または合成ゴムで変性されたポリスチレンである。変性用合成ゴムは、例えばポリプタジエン、ポリイソプレン、ジエンと他のコモノマー、例えばスチレン、アク (2-メチルー6-クロルー1,4-フエニレン) エーテル、ポリ(2-メチルー6-ヒドロキシエ チルー1,4-フエニレン)エーテル、ポリ(2 -メチルー6-クロロエチルー1,4-フエニレ ン)エーテル等のホモポリマーが挙げられる。

ポリフエニレンエーテル共直合体は、一般式

(ことに Rs, R4, Rs, Re は上配と同一の意味を有する。)で表わされる 2,3,6 ートリメチルフエノール等のアルキル憧換フエノールと例えば、 0ークレゾール等とを共重合して得られるポリフエニレンエーテル構造を主体としてなるポリフエニレンエーテル共重合体を包含する。

本発明に使用し得るスチレン系樹脂は、具体的には、次式: RC=CH₂

$$Z_{(p)}$$

リロニトリル、アクリル酸エステルなどとよりなり、A-B-A および A-B型(A はピニル芳香族、例えばスチレン、B はジエン、例えばプタジエン)のプロックコポリマーを含むゴム状コポリマーならびにエチレンープロピレンージエンターポリマー(EPDM) ゴムなどである。ポリスチレンをプタジエンゴムで変性するのがもつとも好適である。

本発明では、ポリフエニレンエーテル系樹脂とスチレン系樹脂の混合比は任意で良いが、好ましくは、ポリフエニレン系樹脂 90~10 重量部に対し、スチレン系樹脂 10~90 重量部に対し、スチレン系樹脂 70~30 重量部に対し、スチレン系樹脂 30 ~70 重量部が良い。ポリフエニレンエーテル系樹脂 70~30 重量部に対し、スチレン系樹脂 30 ~70 重量部が良い。ポリフエニレンエーテル系樹脂が 90 重量部が良いたでは、該樹脂の混合組成物の加工性が極めて低下しい。またスチレン系樹脂が 90 重量部以上では、無変形温度が充分満足のゆくものとならない。

また本発明に使用されるリン含有化合物は、一般式(A):

$$(Y_1)_k$$

$$\downarrow \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad$$

(Xは炭素数1~6のアルキレン基、アリーレン 基、イミオ基又は、酸素、偏黄を、k, L, m, n は夫々0~4の整数を示す。) で表わされるが、その代表例を以下に示す。

本発明にいう芳香族リン酸エステルとは、代表例として、トリフェニルフオスフェート、トリクレジルフオスフェート、トリキシレニルフオスフェート、キッレニルジフェニルフオスフェート、キッレニルジフェニルフオスフェート等があげられる。

本発明において、リン含有化合物単独取は、芳香族リン酸エステルと併用している時の、両者の配合比率は、リン含有化合物が100~20重量%で、芳香族リン酸エステルが0~80重量%である単が必要である。この配合比率外にすると、樹脂組成物の熱的性質の低下が生じる。

又、本発明では、ポリフエニレンエーテル系樹脂とスチレン系樹脂よりなる樹脂組成物 1 0 0 重量部に対し、一般式(A)で表わされるリン含有化合物を単独或は、芳香族リン酸エステルと併用して0.5~20 重量部配合することが必要である。0.5 重量部以下では、樹脂に難燃性を付与できず、また20重量部以上では、樹脂を成型加工した時、成型品の外観を劣悪にしたり、耐衝撃性を低下さ

せ好ましくたい。

また、 樹脂を安定化するために通常用いる、 酸化防止剤、 紫外線 収収剤 やその他の安定剤を配合したり、 樹脂を強化するためにガラス 繊維 やその他の無機フィラーを用いる事は本発明を妨げるものではない。

本発明の雑燃化樹脂組成物の製造方法は、通常 樹脂を쯈融、可塑化し、造粒、加工する如何なる 方法を用いても良い。例えば、ボリフエニレンテレンスでで、大大大学のでは、大大学のでは、大大学のでは、大大学のでは、大大学のでは、大大学のでは、大大学のでは、大大学のでは、大大学により、大大学により、大大学によったは、大大学によったは、大大学によったは、大大学によったは、大大学によりには、大大学によったは、大大学によったは、大大学によったは、大大学によったは、大大学によったは、大大学によったは、大大学によったは、、通常を表現している。

(効果)

本発明により得られる樹脂組成物は、熟的、機 械的物性の低下を引き起こす事なく、極めて**使**れ た自己消火性を示す。

(実施例)

以下に、本発明を一層明確にするために、実施 例を挙げて説明するが、本発明はこれにより範囲 を限定されるものではない。

災施例1

30℃におけるクロロホルム密液(5 wt /Vol %) の固有粘度が 0.60 dd/9 のポリ(2,6 ージメチルー1,4 ーフエニレン)エーテルと、ポリプタ ジエンを 14重量% 含むゴム変性ポリスチレンと 式(B)

で示されるリン含有化合物を、表一1 に示す配合にて、プレンダーで混合した後、真空ペント付二軸押出機を用いて、280℃にて溶融、押出を行ないペレットを得た。このペレットを用いて280℃にて射出成形を行ない試験片を得、これを用い

比較例 2

実施例1と同様のポリ(2,6-ジメチルー1。4-フェニレン)エーテル、ゴム変性ポリスチレンに加え、トリフエニルフオスフエートを表ー1に示す配合にて、混合、造粒、成形し、評価した結果を比較例2として、表-1に示す。

奖施例3,4、比较例3

実施例1と同様のポリ(2,6ージメチル1,4ーフエニレン)エーテル、ゴム変性ボリスチレン、リン含有化合物を用い、表-2に示す配合にて、 実施例1と同様の方法で混合、造粒、成形し、評 価した結果を表-2に示す。

奥施例5~7、比較例4

実施例1と同様のポリ(2.6ージメチルー1、4ーフェニレン)エーテル、リン含有化合物に加え、ポリプタジエン含有量 40 wt %、及び VCN 15%のエマルジョンタイプABS 樹脂、及びトリフェニルホスフェートを表ー3に示す配合にて、実施例1と同様の方法で、混合、造粒、成形品外観の評価した結果を表ー3に示す。尚、成形品外観の

て、Underwriters Laboratory (UL) Bulletin A6 94 に 従つて、1.6 mm 學試験片の火炎遅延性を評価した。 また ASTM 規準に従つて物性を評価した。その結 泉を表 - 1 に示す。

実施例 2

式 (C)

で示されるリン含有化合物を用いた以外は、実施例1と全く同様の方法にて、試験片を得、この試験片を用いて火炎遅延性、物性を評価し、その結果を殺-1に示した。

比較例 1

実施例1と同様のポリ(2,6-ジメチルー1・4-フェニレン)エーテル、ゴム変性ポリスチレンを、表-1に示す配合にて、混合、造粒、成形し、評価した結果を比較例1として表-1に示す。

評価は、アイソット衝撃試験用の供試体を肉眼で観察し、評価したものである。

奥施例8,9、比較例5

ポリ(2.6 ージメチルー1,4ーフエニレン) エーテル、ABS 樹脂、リン含有化合物、トリフエ ニルホスフエート、ポリスチレン(旭化成製スタ イロン 680)を表ー4 に示す配合にて、実施例 1 と同様の方法で、混合、造粒、成形し、評価した 結果を表ー4 に示す。

以下余白

記令組成 ゴム変性ポリスチルー (重量部) リン含有化合物 UL-94 単大燃焼砂数 自己消火時間 域大燃焼砂数 超 UL-94規格 超 UL-94規格 超 UL-94規格		英栖约1 美栖约2 比較例1 比較例2	N 50 50 50 50	50 50 50 50	(註1) (註2) (註3) (註3) 2 4.5 0 6	8 10 全然適下 15	15 18 - 25	y-1 y-1 - y-1	122 120 122 106	9
22 U	# \$		次リ(2,6ージメチル 1,4ーフエニレン)エー	<u>!</u>	L		自己治父母竟 (多)		1-7-	(+ + + + + + + + + + + + + + + + + + +

(註 2)

(註 3) トリフエニルフオスフエート

(註 4) 1.6 mm bar

(註 5) ASTM D648 18.5 kg/cm2

(註 6) ASTM D1238 に準じ、温度 250℃。荷重 1 0 kgで行なつた。

表 - 2

		実施例3	吳施例 4	比較例3
	ボリ (2.6 - ジ メチルー1 , 4 - フエニレン) エー テル	80	80	80
配 台 組 成((重量部)	ゴム変性ポリスチ レン	20	2 0.	20
	(註1) リン含有化合物	1	0.5	0.2
(XE 2	平均燃烧秒数	8	15	全弗滴下
UL-94 自己消火時		17	2 5	-
(秒		V - 1	V — 1	

(註1)		\bigcirc	
	OH;		で表わされる リン含有化合
P-CH ₂	он он	iz-P 0	物
(註2) 3.2 ==	bar		

				吴施例5	吳施例6	吳施例7	比較例4
		米リ(2,14) 4-7エニ	ボリ (2,6ージメチルー1, 4ーフエニレン)エーテル	5.0	5.0	2.0	50
13	配合超成	A B 8 樹脂		2.0	5.0	5.0	9.0
 	画を	リン台有化台物	(計)	15	20	10	25
		11723	トリフエニルホスフエート	1	t	10	1
		(駐2)	平均蒸糖秒数	17	12	æ	10
悪	017-94	UL-94 自己消火時間	最大燃既秒数	24	20	15	20
<u>U</u>	i I	(A)	UL-94规格	V - 1	V - 1	1 — A	V 1
握	71%	ジト衛撃値	(註3) アイゾット衛撃値(kg・cm/cm)	18	16	20	2
*	政形	阪杉品外観	(註4)	æX	oo⊀	或	不 良 20-7 -240

-276-

表

(註2) 1.6 mm bar

(註3) ASTM D256 6.4 mm ノッチ付23℃

(註4) アイゾット衝撃試験片の肉眼による観察結果

以下余白

表 一 4

				実施例8	実施例9	比較例 5
		チルー	2 , 6 - ジメ 1 , 4 - フエ) エーテル	5 0	50	50
		ABS	對脂	20	20	20
配合》 (重量	分組成 (船)	ポリス	チレン	30	30	30
	LARL HP7	リン含	(註1) 有化台物	7.5	15	_
		トリフエート	エニルホスフ	7.5	_	15
測		(註2)	平均燃烧秒数	4	6	8
定	UL一 自己推		最大燃烧秒数	8	14	18
結	(秒)		UL-94規格	V — 1	V — 1	V — 1
果	加熱変	形温度	℃ (註3)	101	118	85

(註1)

(註2) 1.6 mm bar

(註3) ASTM D648 18.5 kg/cm²